

# Zeleris 400 mg/ml florfenicol + 5 mg/ml meloxicam - Solution for injection

Autorizado

- Florfenicol
- Meloxicam

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Zeleris 400 mg/ml florfenicol + 5 mg/ml meloxicam - Solution for injection

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

### Especies de destino:

Bovino

---

### Vía de administración:

Vía subcutánea

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
400.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:****. Bovino**

- Meat and offal. 56 Día 56 days

- Milk. no withdrawal period

999 days - Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01BA99

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#)  
[Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponibile únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

CEVA Santé Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/05/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/05/2017

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 13/12/2023

[Descargar](#)

ema-puar-v4099-zeleris-vra-0005-g-en.pdf

ema-puar-zeleris-v-4099-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000468>